

# Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino  
bovini  
Caprino  
Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 72 ora 5 mg/kg KGW/Tag

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 12 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 96 ora 5 mg/kg KGW/Tag

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 6 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 96 ora 5 mg/kg KGW/Tag

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 72 ora 5 mg/kg KGW/Tag

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/05/1988

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorità responsabile:**

**Numero di autorizzazione:**

8-00059

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/05/1988

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.